# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平4-310223

(43)公開日 平成4年(1992)11月2日

(51) Int.Cl.<sup>5</sup>

識別記号

FΙ

技術表示箇所

B 0 1 D 71/34

8822-4D

庁内整理番号

71/12 8822-4D

審査請求 未請求 請求項の数3(全 5 頁)

(21)出願番号 特願平3-74856

(71)出願人 000000033

旭化成工業株式会社

(22)出願日 平成3年(1991)4月8日 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72)発明者 大屋 博義

静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成工業

株式会社内

(54) 【発明の名称】 ポリフツ化ビニリデン樹脂膜及びその製造方法

### (57)【要約】

【目的】 タンパク質等の生理活性物質の膜面吸着が極 めて少ない親水性に優れ、しかも荷電を有さないポリフ ッ化ビニリデン樹脂膜及びその製造方法に関する。

【構成】 荷電を有さずしかも高度に親水性である水酸 化度80%以上かつ100%未満であるセルロース誘導体また はセルロースがブレンドされたポリフッ化ビニリデン樹 脂膜であり、ポリフッ化ビニリデン樹脂とセルロース誘 導体を混和溶解した溶液により製膜した後、セルロース 誘導体を加水分解することを特徴とする。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】ポリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度が80 %以上かつ100%未満であるセルロース誘導体とのブレン ドポリマーで構成されることを特徴とするポリフッ化ビ ニリデン樹脂膜。

【請求項2】ポリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度100% のセルロースとのブレンドポリマーで構成されることを 特徴とするポリフッ化ビニリデン樹脂膜。

【請求項3】ポリフッ化ビニリデン樹脂とセルロース誘 導体を混和溶解した溶液により製膜し、その後セルロー 10 ス系高分子を水酸化度80%以上に加水分解することを特 徴とするポリフッ化ビニリデン樹脂膜の製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はセルロース誘導体または セルロースとポリフッ化ビニリデン樹脂のブレンドポリ マーからなる高度に親水化されたポリフッ化ビニリデン 樹脂膜およびその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、人工膜の素材としては、セルロー 20 スアセテート等のセルロース誘導体、ポリアクリロニト リル、ポリスルホン、ポリメタクリル酸メチル、ポリア ミド等、多くの高分子化合物が用いられてきた。一方、 ポリフッ化ビニリデン樹脂は、①機械的に強固で、②熱 安定性がよく耐熱性に優れており135℃で大部分の薬品 に侵されない、また③耐放射線性、耐侯性に優れてい る。更に①耐薬品性は極めて優れており、ハロゲン化合 物、炭化水素、アルコール、有機酸、塩素系溶剤、酸、 アルカリ、大部分の強酸化剤、還元剤、塩類に全くおか されず耐薬品性ではポリスルホン、ポリエーテルスルホ 30 ンより優れた素材である。

【0003】しかしながらポリフッ化ビニリデン樹脂膜 は臨界表面張力が25.0dyne/cmと小さく、ポリフッ化ビ ニリデン樹脂膜はセルロース等の親水性樹脂膜と比較し て、さらにはポリスルホン、ポリエーテルスルホン等の 疎水性樹脂膜と比較しても極めて疎水性が強く、「一度 乾燥すると濡れにくい」、「透水性能が低い」、「膜面 が疎水性相互作用により汚染されやすい」など数多くの 欠点があった。特に医薬品製造工程においてタンパク質 等の生理活性物質の分離・精製等に使用される場合、膜 40 面への吸着・変性は回収率の低下を招くと同時に、膜孔 の閉塞によるろ過速度の急激な低下を引き起こすため、 深刻な問題となっていた。

【0004】疎水性樹脂膜を親水化する方法として例え ば、特開昭53-13679号公報、特開昭59-196322号公報な どはスルホン酸基を、特開昭57-174104号公報は主鎖に\*

 $\leftarrow CF_2 - CH_2 \rightarrow -$ 

【0010】の繰り返し単位を持ち、一分子中の平均フ ッ素含有量が50%~60%のフッ素化合物であり、好ましく

\*ポリエチレンイミンポリマー類を、それぞれ導入もしく はグラフトして親水化している。また特開昭62-125802 号公報は親水性ポリマーであるビニル系重合体のポリビ ニルピロリドンを疎水性樹脂膜にブレンドしている。し かし、いずれの親水基、親水性ポリマーも若干の荷電を 有しているため、荷電を有する溶質、特に両性電解質で あるタンパク質などを含む溶液に対してはむしろ逆効果 であった。

【0005】荷電を有しない親水性に優れたポリマーと して天然高分子であるセルロースがあるが、セルロース は親水性が強くポリフッ化ビニリデン樹脂を溶解する溶 剤には溶解しないためブレンドは不可能であった。また 特開平2-78425号公報は酢酸セルロースをポリフッ化ビ ニリデン樹脂膜にプレンドしているが、酢酸セルロース は親水性が弱く、実質的な親水化を得るためにはかなり の量をブレンドする必要があり、ポリフッ化ビニリデン 樹脂のような分子凝集力が大きいポリマーとの均一なブ レンド体を得ることは困難であった。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】これまでに提案された ポリフッ化ビニリデン樹脂膜を親水化する方法はいずれ も親水化が意味のある程度に達成されていないか、もし くは親水化が達成されても荷電を有するためタンパク質 等の荷電を有する溶質を含む溶液に対しては効果がない 方法ばかりである。従って、本発明が解決しようとする 課題は荷電を有さずしかも高度に親水化されたポリフッ 化ビニリデン樹脂膜及びその製造方法を提供することで ある。

[0007]

【課題を解決するための手段】上記課題を鋭意検討した 結果本発明に至った。即ちこの発明は、〔1〕ポリフッ 化ビニリデン樹脂と水酸化度が80%以上かつ100%未満で あるセルロース誘導体とのプレンドポリマーで構成され ることを特徴とするポリフッ化ビニリデン樹脂膜、 〔2〕ポリフッ化ビニリデン樹脂と水酸化度100%のセル ロースとのブレンドポリマーで構成されることを特徴と するポリフッ化ビニリデン樹脂膜、および〔3〕ポリフ ッ化ビニリデン樹脂膜とセルロース誘導体を混和溶解し た溶液により製膜し、その後セルロース誘導体を水酸化 度80%以上に加水分解することを特徴とするポリフッ化 ビニリデン樹脂膜の製造方法に関する。

【0008】以下本発明を詳細に記述する。本発明で用 いるポリフッ化ビニリデン樹脂膜は通常、

[0009]

【化1】

## (rは正の整数)

結合した結晶化度の高く、また平均分子量が5×103以上 と高いものである。このようなポリフッ化ビニリデン樹 はメチレン基とフッ化メチレン基が交互に安定した形で 50 脂は溶媒中で長期にわたり安定であり製膜しやすい。一

方、本発明に用いるセルロース誘導体にはアセチルセル ロースのようなセルロースエステル類、セルロースメチ ルエーテルのようなセルロースエーテル類等があり特に 限定されないが、加水分解の容易さからセルロースエス テル類が特に好ましい。本発明はポリフッ化ビニリデン 樹脂とセルロース誘導体をある混合比に溶解した溶液を 用いて、公知技術により中空状もしくは平膜状に製膜し た後、セルロース誘導体を水酸化度80%以上に加水分解 することを特徴とする。なお水酸化度とはセルロース系\* \*高分子を一般式

 $(C_6 H_7 O_2 (OR)_{3-m} (OH)_{m})_{n}$ 

m = 0, 1, 2, 3

n:自然数

R: 水素原子以外の元素また化合物

で表したとき、

[0011]

【数1】

 $(1 \ 0 \ 0 / 3 \ n) \sum_{k=1}^{n} (m_k)$ 単位(%)

【0012】で表される値であり加水分解物質を定量す ることにより求めることができる。製膜原液に使用する 有機溶剤はポリフッ化ビニリデン樹脂及びセルロース誘 導体を溶解するものであればいずれも用い得るが、特に 好ましくは100℃以下の温度範囲でこれらのポリマーを3 0%重量以上の濃度に溶解し得る能力を持つもので、その ような溶剤として例えばN-メチル-2-ピロリドン、ジ メチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等があげら *20* できることはいうまでもない。

【0013】該製膜原液におけるポリフッ化ビニリデン 樹脂の濃度組成は製膜可能でかつ膜としての性能を有す る範囲であればよく、10~50重量%である。また高い透 水性、大きな分画分子量を得るためにはポリマー濃度は 下げるべきで、この場合望ましくは10~20重量%であ る。セルロース誘導体の濃度組成は加水分解後に十分な 親水性が得られる範囲であればよく、また加水分解率を 調整することにより親水化度を自由に調整できるが、望 ましくは1~15重量%がよい。また、原液の粘度、相分 30 離状態を制御する目的で第4成分、第5成分を添加する ことも可能であり、それは求める透水性や分画分子量に より随意行えばよい。

【0014】以上の条件により調整した製膜原液を用い て公知技術により製膜を行う。平膜の場合、該製膜原液 を平坦な基盤上に流展しその後凝固浴中に浸漬する。ま た中空糸状膜については、中空形態を保つため注人液を 用いる。注入液は求める透水性、分画分子量により適宜 最良組成を決めればよいし、また気体を注入させること も可能である。同様に凝固浴中の凝固剤も平膜、中空糸 40 膜いずれの場合でも求める膜性能により適宜最良組成を 決めればよく特に限定されるものではない。中空糸膜の 場合、紡口から凝固浴までの距離は0cm以上150cm以下で あり、特に0cm以上30cm以下が紡糸安定性から望まし

【0015】上記のようにしてつくられた平膜あるいは 中空糸膜はこのままでは親水性の効力はほとんどなく、 以下に記述する方法によりセルロース誘導体を水酸化度 80%以上に加水分解処理することによりはじめて意味の 処理により十分に溶剤を除去した後、加水分解処理液に 浸漬する。加水分解処理液はセルロース誘導体のエステ ル結合部分、エーテル結合部分を加水分解によって水酸 基に置換するするものであればいずれでもよく、セルロ ースエステル類であれば酸性またはアルカリ性溶液、セ ルロースエーテル類であれば酸性溶液である。またその 濃度、処理時間、処理温度により水酸化度を自由に調整

【0016】以下に本発明の実施例を示すが、本発明は これに限定されるものではない。

[0017]

【実施例1】ジメチルアセトアミド(以下DMACと略記) 65.0g、分散溶媒としてジオキサン5.0g、界面活性剤と してポリオキシエチレンソルビタンモノオレート(花王 アトラス社製、商品名Tween80) 5gの混合溶媒にアセチ ル化度55%の酢酸セルロース(和光純薬)5gを室温で溶 解後、ポリフッ化ビニリデン樹脂( 三菱油化社、 商品 名Kynar) 15gを加えさらに60℃で9時間溶解し真空脱胞 後製膜原液とした。通常の方法によりベーカー式アプリ ケーターを用い40℃保温でガラス板上に流展後、60℃の 水浴中で凝固させた後水洗により十分に溶剤を除去し平 膜を得た。この平膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノー ル水溶液 1000mlに9時間浸漬し加水分解処理を行った。 表1に加水分解時間、水酸化度、透水性能及び各種タン パク質の吸着量を示した。水酸化度は加水分解物の定量 により求めた。なおタンパク質吸着量は以下の方法で測 定した。

【0018】放射性同位元素でラベルされたタンパク質 を0.01mg/mlになるようにリン酸緩衝液 (pH=7.0、イオ ン強度0.15) に溶解し試験液とした。膜面積 1×10-3 m <sup>2</sup>の被試験膜を容量 100mlの試験液に38℃で1時間浸漬し た後、水中で15時間被試験膜を洗浄し十分に非吸着タン パク質を洗い落とした。その後ガイガーカウンターで吸 着タンパク質量を直接定量した。なお平膜の膜面積は表 及び裏の表面積の和とした。

[0019]

【実施例2】実施例1と同様な方法により平膜を得た。 ある親水化が達成される。平膜あるいは中空糸膜を水洗 50 この平膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノール溶液 100

Omlに17時間浸漬し加水分解処理を行った。表1に加水 分解時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸 着量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1 と同様の方法で測定した。

#### [0020]

【比較例1】実施例1と同様な方法で平膜を得た。但し 加水分解処理は行わなかった。表1に水酸化度、透水性 能、分画分子量及び各種タンパク質の吸着量を示した。 水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方法で 測定した。

#### [0021]

【比較例2】実施例1と同様な方法により平膜を得た。 この平膜 100gを50℃、1N NaOH 50%エタノール溶液 100 Omlに7時間浸漬し加水分解処理を行った。表1に加水分 解時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着 量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と 同様の方法で測定した。

#### [0022]

【実施例3】実施例1と同等の製膜原液を注入液にDMAC /水=1/1を用いて、内径0.64mm、外径1.04mmの環状 *20* 1000mlに3時間浸漬し加水分解処理を行った。表2に加 オリフィスからなる紡口より吐出させ、紡口から30cm下 方に設置した60℃の水浴中を通過させ、通常の方法で水 洗後力セに巻き取り中空糸膜を得た。この中空糸膜 100 gを50℃、1N NaOH 50%エタノール水溶液 1000mlに5時間 浸漬し加水分解処理を行った。表2に加水分解時間、水 酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量を示し\*

\*た。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同様の方 法で測定した。なお中空糸膜の膜面積は外表面、内表面 の膜面積の和とした。

6

#### [0023]

【実施例4】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得 た。 この中空糸膜 100gを50℃、1NNaOH 50%エタノール 溶液 1000mlに12時間浸漬し加水分解処理を行った。表 2に加水分解時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパ ク質の吸着量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は 10 実施例1と同様の方法で測定した。

#### [0024]

【比較例3】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得 た。但し加水分解処理は行わなかった。表2に加水分解 時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の吸着量 を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例1と同 様の方法で測定した。

#### [0025]

【比較例4】実施例3と同様な方法により中空糸膜を得 た。 この中空糸膜 100gを50℃、1NNaOH 50%エタノール 水分解時間、水酸化度、透水性能及び各種タンパク質の 吸着量を示した。水酸化度、タンパク質吸着量は実施例 1と同様の方法で測定した。

#### [0026]

#### 【表1】

実施例比較例	加水分解処理		透水性***	タンパク吸着量(m g / m²)		
エロモメリアリ	処理時間	水酸化度**		チトクローム C	BSA	<b>γ</b> ーグ ロブ リソ
実1	9	80	2950	8. 4	9. 6	10. 0
実2	17	100	3220	0. 0	2. 2	4. 0
比1	-	45	2450	215. 4	198. 5	188. 0
比2	7	72	2580	64. 5	56. 5	44. 0

ml/m<sup>2</sup>·hr·760mmHg

### [0027]

#### 【表2】

実施例比較例	加水分解処理		透水性***	タンパク吸着量(m g/m²)		
	処理時間	水酸化度**		ታኑ∮ロ−ム C	BSA	γーグ ロブ リソ
実 3	5	81	8970	8. 7	7. 6	6. 0
実 4	12	100	9240	2. 2	4. 5	4. 2
比3	3	45	7860	235. 0	210. 6	245. 6
比4		69	8200	80. 3	82. 6	76. 8

\* hr \*\*\* ml/m2 · hr · 760mmHg

# [0028]

【発明の効果】本発明のポリフッ化ビニリデン樹脂とセ ルロース誘導体またはセルロースのブレンドポリマーか 50 化ビニリデン樹脂の優れた耐熱性、耐薬品性を合わせ持

らなるポリフッ化ビニリデン樹脂膜は、天然高分子であ るセルロースの優れた親水性、生体適合性と、ポリフッ

つ全く新規な人工膜であり、医薬品製造、食品製造など る医療分野 一般工業分野のみならず、濾過型人工腎臓をはじめとす のである。

る医療分野などにおいて使用するに十分な性能を持つも のである。

8